⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)10月4日

CC 09 D 183/14 03 C 17/30 C 08 J G 02 B 7/04 1/10 **PMM**

6609-4 J 8017-4 G

B Z Z 7446-4F 8106-2H

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全12百)

会発明の名称

撥水性。防汚性を有する透明基材およびそれを装着した構造物

②特 頭 平1-67588

22出 願 平1(1989)3月22日

@発 明 者 米 B 貫 重

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町松原1150 旭硝子中央研究

所内

@発 明 4

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町松原1150 旭硝子中央研究

所内

包出 頭 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1番2号

MH. 理 人 **弁理士 内田**

外2名

細

1. 発明の名称

増水性、防汚性を有する透明基材および それを装着した構造物

- 2. 特許請求の節囲
 - (1) 透明基材上に下記式(A) または/および (B) で表わされる化合物を必須成分として含 有する組成物の堕膜が形成されてなることを 特徴とする撥水性、防汚性を有する透明基 材。

(但し、上記式において、Rt',Rt"はパーフ ルオロ基合有の有機基、R1,Rg は水素または 炭素数1から6の有機基、a, bは独立にO または1~2の整数であって0≤a+b≤2、 c. dは独立にOまたは1~2の整数であっ て 0 ≤ c+d ≤ 2 、 Y は 2 価の有機基であって

a+c=0の場合にはパーフルオロ基を含有す る2価の有機基、Xは加水分解可能な有機基 を示す。)

(但し、上記式において、Rf* はパーフルオ ロ基含有の有機基、R®は水素または炭素数 1 から6の有機基、.e は1~2の整数、gは0 または1~2の整数であって0≤e+g≤2、 Xは加水分解可能な有機基を示す。)

- (2) 透明基材がガラスである請求項1記載の透 明基材。
- (3) 透明基材がプラスチックである請求項1記 戦の透明基材。
- (4) 請求項1~3のいずれか1項に記載の透明 基材を透視野郎に装着してなる車輛。
- (5) 請求項1~3のいずれか1項に記載の透明 基材を透視野部に装着してなる船舶。
- (6) 請求項1~3のいずれか1項に記載の透明

基材を透視野部に装着してなる航空機。

(7) 請求項1~3のいずれか1項に記載の透明 基材を透視野部に装着してなる建築物。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、樹水性、防汚性にすぐれた透明基材に関するものであり、さらに、それを透視野部に装着した車輛、船舶、航空機および建築物などの構造物に関するものである。

【従来の技術】

の他に、特に車輛、船舶、航空機などにおいて 重大事故を誘発する原因ともなり兼ねない。

このような現状において透明基材に対する撥水性あるいは防汚性の向上は強く求められているところである。 したがって従来から、 透明基材を撥水性にするため、例えばシリコン系ワッ

[発明の解決しようとする課題]

本発明は、上記の如き問題点に鑑みな理が ものであり、従来の撥水性、防汚性処理が施された された透明基材の有していたないのであり、 はの研究、検討の過程によいでは 透明基材に適応であり、優れたし び防汚性を発現した透明基材は樹水性、 透明基材に処理した透明基材は樹水性 を有がである。 では、本発明を完成するに である。

したがって、本発明は撥水性、防汚性とを有し、耐擦傷性、耐薬品性にも優れていて、且つその効果は半永久的に持続する透明基材の提供を目的とし、さらに他の目的は、その透明基材を透視野部に装着した車輛、船舶、航空機、建築物などの構造物を提供することにある。

[課題を解決するための手段]

即ち、本発明は透明基材上に下記式(A) または/および(B) で表わされる化合物を必須成分

として含有する組成物の塗膜が形成されてなる ことを特徴とする撥水性、防汚性を有する透明 基材を提供するものである。

$$X_{*-*-}$$
, X_{*-*-} , X_{*

(但し、上記式において、Rf',Rf*はパーフルオロ基合有の有機基、R',R*は水素または 炭素数1から6の有機基、a,bは独立に0 または1~2の整数であって0≤a+b≤2、 c,dは独立に0または1~2の整数であって0≤c+d≤2、Yは2価の有機基であって a+c=0の場合にはパーフルオロ基を合機基を示す。)

(但し、上記式において、Rf^a はパーフルオロ基含有の有機基、R^aは水素または炭素数 1

X.SiC.H.CF(CF.).CFC.H.SiX. R C.F. C.F. R

X.SIC.H.CF(CF.).CFC.H.SIX.

X.SIC.H.CFCF.(CF.),CFC.H.SIX. CF. CF.

X.SiC.H.CFCF.(CF.).CFC.H.SiX. R CF. CF. R

X.SiC.H.CFCF.(CF.).CFC.H.SiX. CF. CF. R

X.Sic.H.CFCF.O(CF.),OCF.CFC.H.Six.

X.SiC.H.CFCF.O(CF.).OCF.CFC.H.SiX.R.CF.CF.R

X.SiC.H.CFCF.O(CF.).OCF.CFC.H.SiX.CF. CF. R

X.SiC.H.(CF.).C.H.SIX.

X.SIC.H.(CF.).C.H.SIX.

から6の有機基、eは1~2の整数、gは0 または1~2の整数であって0≤e+g≤2、

X は加水分解可能な有機基を示す。)

また本発明は、上記の撥水性、防汚性を有する透明基材を透視野部に装着してなる車輛、船舶、航空機および建築物をも提供するものである。

本発明の透視基材において、被膜の形成に用いられる組成物として前記式(A) または/および(B) で表わされる化合物は増水性、防汚性を発現するのに必須な成分である。

式(A) 化合物として具体的には、例えば

X.SiC.H.CF(CF.).CFC.H.SiX. .
CF. CF.

X.SIC.H.CF(CF.).CFC.H.SIX.

X.SIC.H.CF(CF.).CFC.H.SIX.

X.SIC.H.CF(CF.).CFC.H.SIX. C.F. C.F.

X.SIC.H.(CF.).C.H.SIX.

X.SiC.H.CF(CF.).CFC.H.SiX. Rf CF. CF. Rf

Rf X-SiC.H.CF(CF.).CFC.H.Si-X R CF. CF. R

X.SiC.H.CF(CF.).CFC.H.SiX. Rf C.F. C.F. Rf

Rf Rf X-SiC.H.CF(CF.),CFC.H.Si-X

Rf X.SiC.H.CFCF.(CF.).CFC.H.SiX. CF. CF.

Rf X-Sic.H.CFCF.(CF.).CFC.H.Si-X R CF. CF. R

Rf X.Sic.H.cfcf.O(Cf.).OCf.cfc.H.Six. Rf X-SiC.H.CFCF.0(CF.).OCF.CFC.H.Si-X R CF. CF. R

Rf Rf X.SiC.H.(CF.).C.H.SiX.

Rf X.SiC.H.CF(CF.).CFC.H.Si-X CF. CF.

X.SiC.H.CF(CF.).CFC.H.SiX. R CF. CF. R

X.SIC.H.CF(CF.).CFC.H.SIX. C.F. C.F. Rf

X.SIC.H.CF(CF.).CFC.H.SIX R C.F. C.F. R

X.SiC.H.CFCF.(CF.).CFC.H.SiX.

X.SiC.H.CF(CF.).CFC.H.SiX C.F. C.F. Rf

Rf X.SiC.H.CF(CF.).CFC.H.SiX. R C.F. C.F.

X.SiC.H.CFCF.(CF.).CFC.H.SiX CF. CF. R

X.Sic.H.CFCF.(CF.).CFC.H.Six. R CF. CF.

X.SiC.H.CFCF.O(CF.).OCF.CFC.H.Si-X

X.SIC.H.CFCF.O(CF.).OCF.CFC.H.SIX. R CF. CF.

Rf X.SiC.H.(CF.).C.H.Si-X X.SIC.H.CFCF.(CF.).CFC.H.SI-X R CF. CF. A

X.SiC.H.CFCF.O(CF.).OCF.CFC.H.Si-X. CF. CF.

X.SIC.H.CFCF.O(CF.).OCF.CFC.H.SI-X

Rf X.SIC.H.(CF.).C.H.SIX.

Rf X.SiC.H.(CF.).C.H.S1-X R

Rf X-SiC,H,CF(CF,),CFC,H,SiX, R CF, CF,

X.SIC.H.CF(CF.).CFC.H.Six. R CF. CF.

Rf X.SiC.H.(CF.).C.H.SiX.

X.SIC.H.SIX. Rf Rf

X.SiC.H.SiX.

X-SIC.H.SIX.

X.SiC.H.SiX.

Rf Rf | X - SiC = H - Si - X | R

Rf Rf X-SiC.H.SiX.

X.SiC.H.OC.H.SIX.

X.SIC.H.OC.H.SIX.

X-SiC.H.OC.H.SiX.

X-Sic.H.OC.H.SIX.

X.SiC.H.OC.H.SIX.

Rf Rf X-SiC.H.OC.H.Si-X

Rf Rf X-SiC.H.OC.H.SIX.

X.SIC.H.SC.H.SIX. Rf Rf

R X-SiC.H.OC.H.OC.H.SIX.

R X-SiC.H.OC.H.OC.H.SiX.

X.SiC.H.OC.H.OC.H.SiX.

Rf X-SiC.H.OC.H.OC.H.Si-X

Rf Rf X-SiC.H.OC.H.OC.H.SiX.

X.SiC.H.SC.H.SC.H.SiX.

X.SIC.H.SC.H.SC.H.SIX.

R X-SiC.H.SC.H.SC.H.SiX. X.SIC.H.SC.H.SIX.

R X-SiC.H.SC.H.SiX. Rf

X.Sic.H.Sc.H.Six.

Rf X-SiC.H.SC.H.Si-X

Rf X-SiC.H.SC.H.SiX.

X.SiC.H.OC.H.OC.H.SiX.

X.SiC.H.OC.H.OC.H.SiX.

X-SiC.H.SC.H.SC.H.SiX.

X.SiC.H.SC.H.SC.H.Six.

Rf Rf X-SiC+H-SC+H-SC+H-Si-X R

Rf X-Sic.H.Sc.H.Sc.H.Six.

が挙げられる。ここで上記例示において、RfはC_{*}H_{*}CF_{*}, C_{*}H_{*}(CF_{*})_{*}CF_{*}, C_{*}H_{*}0C0CF_{*}等のパーフルオロ基含有の有機基、Rは置換または非置換の1価の炭化水素基、XはC1,0CH_{*},0C_{*}H_{*}等の加水分解可能な基、nは1~16の整数を示す。

また(B) 化合物として具体的には、例えば RfC_H_SIX_

ĊF.

ĊF.

CF.C.F.O(CFCF.O).CFCONH(CH.).SIX.

CF.C.F.O(CFCF.O) _CFCONH(CH.).Six.

RfC.H.Six.

RfC.H.SIX

(RfC.H.) .SiX. RfCONHC.H.SiX. RfCONHC.H.SiX.

RfCONHC.H.NHC.H.S1X. RfCONHC.H.NHC.H.S1X.

RfCO.N(CH.)C.H.CONH(CH.)Six. RfCO.N(CH.)C.H.CONH(CH.)Six.

RfC.H.OCO(CH.).S(CH.).Six. RfC.H.OCO(CH.).S(CH.).Six.

RfC.H.OCONH(CH.).Six, RfC.H.OCONH(CH.).Six,

RfC_H_NH(CH_) .Six. RfC_H_NH(CH_) .Six. が挙げられる。ここで、例示において、Rfは良 素数 1 ~ 16の パーフルオロアルキル基、 X は C1.0CH。OC。H。等の加水分解可能な基、 m は 1 以上の整数を示す。

ĊF.

ĊF.

組成物において式(A) または(B) で表わされる化合物は、いずれか一方が含有されてることを必須とするが、両化合物が含有されてもよいことは勿論であり、式(A) または(B) で表わされる化合物間の割合は目的に応じて任意にすることが可能である。式(A) または/び(B) で表わされる化合物はそのままあるいはの場合であるが、加水分解を行って使用するが、加水分解におかれては、単に水を添加してもよく、また塩酸、燐酸、燐酸、硫酸、スルホン酸等の酸性水溶液を添加してもよい。

組成物には、目的に応じて他の化合物、添加

削などが添加される。これらの添加によって、 この組成物の適用範囲を拡大することができ る。かかる他の化合物、添加剤として、物膜の 耐久性、特性の持続性を高めるために好適なも のとしてシリコン化合物及びその部分加水分解 生成物が挙げられる。かかるシリコン化合物と しては、メチルシリケート、エチルシリケー ト、n-プロピルシリケート、i-プロピルシ リケート、n-ブチルシリケート、 sec-ブチ ルシリケートおよびt-ブチルシリケートなど のテトラアルコキシシラン類、およびその加水 分解物さらにはメチルトリメトキシシラン、メ チルトリエトキシシラン、メチルトリメトキシ エトキシシラン、メチルトリアセトキシシラ ン、メチルトリプトキシシラン、エチルトリメ トキシシラン、エチルトリエトキシシラン、ヒ ニルトリメトキシシラン、ヒニルトリエトキシ シラン、ピニルトリアセトキシシラン、ピニル トリメトキシエトキシシラン、フェニルトリメ トキシシラン、フェニルトリエトキシシラン、

フェニルトリアセトキシシラン、ャークロロブ ロピルトリメトキシシラン、ァークロロプロピ ルトリエトキシシラン、ィークロロプロピルト リアセトキシシラン、 3.3,3-トリフロロプロ ピルトリメトキシシラン、ァーメタクリルオキ シプロピルトリメトキシシラン、ァーアミノブ ロピルトリメトキシシラン、ィーアミノプロピ ルトリエトキシシラン、ィーメルカプトプロピ ルトリメトキシシラン、ァーメルカプトプロピ ルトリエトキシシラン、Ν-β-(アミノエチ ル) - ァーアミノプロピルトリメトキシシラ ン、β-シアノエチルトリエトキシシラン、メ チルトリフェノキシシラン、クロロメチルトリ メトキシシラン、クロロメチルトリエトキシシ ラン、グリシドキシメチルトリメトキシシラ ン、グリシドキシメチルトリエトキシシラン. α - グリシドキシエチルトリメトキシシラン、 α-グリシドキシエチルトリエトキシシラン、 β-グリシドキシエチルトリメトキシシラン、 β-グリシドキシエチルトリエトキシシラン、

α-グリシドキシプロピルトリメトキシシラ ン、α-グリシドキシプロピルトリエトキシシ ラン、β-グリシドキシプロピルトリメトキシ シラン、β-グリシドキシプロピルトリエトキ シシラン、ァーグリシドキシプロピルトリメト キシシラン、ァーグリシドキシブロピルトリエ トキシシラン、ャーグリシドキシブロピルトリ プロポキシシラン、ャーグリシドキシプロピル トリプトキシシラン、ァーグリシドキシプロピ ルトリプトキシシラン、ャーグリシドキシプロ ピルトリメトキシエトキシシラン、ァーグリシ ドキシプロピルトリフェノキシシラン、α-グ リシドキシブチルトリメトキシシラン、α-グ リシドキシブチルトリエトキシシラン、β-グ リシドキシブチルトリメトキシシラン、βーグ リシドキシブチルトリエトキシシラン、γ-グ リシドキシブチルトリメトキシシラン、ィーグ リシドキシブチルトリエトキシシラン、δーグ リシドキシブチルトリメトキシシラン、δ-ダ リシドキシブチルトリエトキシシラン、(3.4-

エポキシシクロヘキシル) メチルトリメトキシ シラン、(3,4-エポキシシクロヘキシル) メチ ルトリエトキシシラン、β-(3,4-エポキシシ クロヘキシル) エチルトリメトキシシラン、β - (3,4-エポキシシクロヘキシル) エチルトリ エトキシシラン、β-(3.4-エポキシシクロへ キシル) エチルトリプロポキシシラン、B-(3,4-エポキシシクロヘキシル) エチルトリブ トキシシラン、β-(3.4-エポキシシクロヘキ シル) エチルトリメトキシエトキシシラン、β - (3.4-エポキシシクロヘキシル) エチルトリ フェノキシシラン、ャー(3.4-エポキシシクロ ヘキシル)プロピルトリメトキシシラン、ァー (3.4-エポキシシクロヘキシル) プロピルトリ エトキシシラン、δ-(3.4-エポキシシクロヘ キシル) ブチルトリメトキシシラン、δ-(3,4 - エポキシシクロヘキシル) ブチルトリエトキ シシランなどのトリアルコキシシラン、トリア シルオキシシランまたはトリフェノキシシラン 類またはその加水分解物およびジメチルジメト

キシシラン、フェニルメチルジメトキシシラ ン、ジメチルジエトキシシラン、フェニルメチ ルジエトキシシラン、ィークロロプロピルメチ ルジメトキシシラン、ャークロロプロピルメチ ルジエトキシシラン、ジメチルジアセトキシシ ラン、 r - メタクリルオキシブロピルメチルジ メトキシシラン、ァーメタクリルオキシプロピ ルメチルジエトキシシラン、γ-メルカプトプ ロピルメチルジメトキシシラン、ャーメルカブ トプロピルメチルジエトキシシラン、ャーアミ ノプロピルメチルジメトキシシラン、ァーアミ ノブロピルメチルジエトキシシラン、メチルピ ニルジメトキシシラン、メチルピニ/ルジエトキ シシラン、グリシドキシメチルメチルジメトキ シシラン、グリシドキシメチルメチルジエトキ シシラン、α-グリシドキシエチルメチルジメ トキシシラン、α-グリシドキシエチルメチル ジエトキシシラン、β-グリシドキシエチルメ チルジメトキシシラン、β-グリシドキシエチ ルメチルジエトキシシラン、α-グリシドキシ

プロピルメチルシメトキシシラン、α-グリシ ドキシプロピルメチルジエトキシシラン、β-グリシドキシプロピルメチルジメトキシシラ ン、β-グリシドキシプロピルメチルジエトキ シシラン、ァーグリシドキシブルピルメチルジ メトキシシラン、ァーグリシドキシプロピルメ チルジエトキシシラン、ャーグリシドキシプロ ピルメチルジプロポキシシラン、ャーグリシド キシプロピルメチルジプトキシシラン、ャーグ リシドキシプロピルメチルジメトキシエトキジ シラン、ァーグリシドキシプロピルメチルジフ ェノキシシラン、ァーグリシドキシブロビルエ チルジメトキシシラン、γーグリシドキシフロ . ピルエチルジエトキシシラン、ァーグリシドキ シブロピルエチルジプロポキシシラン、ャーグ リシドキシプロピルピニルジメトキシシラン、 アーグリシドキシプロピルピニルジエトキシシ ラン、 r - グリシドキシプロピルフェニルジメ トキシシラン、ャーグリシドキシプロピルフェ ニルジエトキシシラン、などジアルコキシシラ

ンまたはジアシルオキシシラン等を例示し得 る。

上記のシリコン化合物の他に、例えばシリカ ソルあるいは酸化アルミニウム、酸化マグネシ ウム、酸化ジルコニウムなどの超微粒子金属酸 化物、さらにはエポキシ樹脂、不飽和ポリウレタン樹脂等の各種樹脂の テル樹脂、ポリウレタン樹脂等の各種樹脂が成 加も可能である。また、組成物の塗膜形成 (作業性)を高めるために界面活性剤の添加も 有用である。

組成物に添加される必須成分の他の上記の如金をシリコーン化合物、シリカゲル、超数 必須 成分 の量は、必須 が の量は、必須 が の量は、必須 は の量 は で の の 後 の ままび り カゲル および 超 数 位 合 物 は 10 で 40 重量部、シリカゲル および 超 数 位 子 全 重量部 で が は 5 ~ 20 重量部、がかるが、 2 種 以 上 併 用 してもよいこと は 勿論である。

組成物は透明基材に塗膜として形成させるこ

また、透明基材の形状として平板に限定されることなく、全面に、あるいは部分的に曲率を有するものなど目的に応じた任意の形状であてよいことは勿論である。

透明基材上への組成物の塗膜の形成に際して は表面の特別な類処理は必要としないがは 的に応じて前処理を行うことは何ら問題はな く、例えば希釈したフッ酸、塩酸等による酸 理、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム水溶 等によるアルカリ処理、あるいはプラズマ照射 等による放電処理を行うことができる。

透明基材はガラスおよびブラスチックであり、ガラスとしては普通ガラス、強化ガラス、合わせ用フィルムの軟化温度以下での塗膜形成を必要とする。また、予め片面のみに塗膜の形成されたガラスを用いて、塗膜の形成されない面にフィルムを合わせてなる合わせガラスをも含む)、また、例えば

透明基材上への組成物の塗膜の形成は調製さ れた組成物を含む有機溶媒よりなる液状物を通 常の塗布方法によって透明基材表面に塗布、例 えばはけ塗り、ロール塗り、流し塗り、回転塗 り、スプレー吹付け、浸漬などの各種の方法に よって行ない、塗布後は透明基材の耐熱性を考 慮して50~500 ℃の温度で5分~120 分加熱し て硬化させる。形成される塗膜の厚さは組成物 を含む液状物の組成物濃度、塗布条件、加熱条 件などによって適宜制御し得て所望膜厚に応じ て選定される。本発明において透明基材上に形 成される強膜は、組成物にフッ素を含有するこ とから屈折率が低く、これ故に低反射性も付与 される。かかる効果を期待する場合、塗腹の厚 さを光学的干渉が生じる厚さに制御することに よって達成される。特に防汚性、潜水性を発現 するには理論的には強膜の厚さは単分子履以上 あれば良く、これに経済的効果も加味して2μ 以下であるのが望ましい。また、組成物はフッ 素を含有することから、形成された塗膜の表面

での摩擦が低減され、基材表面での耐擦傷性も 著るしく向上することが期待できる。

ここで、透明基材上の逸膜の形成は一表面に 限定されることなく、両表面であってもよいことは勿論であり、かかる逸膜の形成には例えば 浸漬法の採用によって容易になし得る。

かくして得られる塗膜の形成された透明基材は、車輛、船舶、航空機、建築物などの構造物の透視野部に通常の方法によって容易に装着することかできる。而して、透視野部とは、車輛などにおいて、例えば自動車のフロント、リヤ、サイドなどであり、また建築物においては窓、ドアー、ショーウインド、さらにはカーテンウォールにおける外壁などを含むものである。

かかる透明基材の装着された構造物において 車輛、船舶、航空機などは透明基材の有する撥 水性によって表面に付着する水滴ははじかれ、 特に、運行に伴なって受ける風圧の作用によっ て基材表面上を急速に移動し、水滴として留る

① 防汚性効果の確認

- ①−a ヘキサデカンの接触角を測定した。
- ① b 油汚れの清浄性として、指を表面に押しつけて指紋を転写せしめ、これを綿布で20往復拭き取りその後の外観を観察し、以下の基準で評価した。
 - A. 完全にきれいに油汚れが拭き取れる。
 - B. すこし油汚れが残る。
 - C. かなり油汚れが残る。

② 潜水性効果の確認

- ②-a 水の接触角を測定した。
- ② b サンブル面から20cmの距離に保持したノズルから上水を全面に約30分間スプレーした後、表面に残存する水滴を内眼で観察し以下の評価基準で評価した。
 - A. サンプル表面に全く水滴が残らない。
 - B. サンプル表面に少し水滴が残る。
 - C. サンプル表面にかなり水滴が残る。
 - D. サンプル表面で水が濡れ広がる。

ことなく、例えばフロント部においてワイバーなどを使用することなく充分に視野が確保される。また水滴が水結するような環境下においても氷結することはなく、仮りに氷結したとしても解凍は著るしく速い。

また、構造物において建築物、特に高層建築物の窓などは埃り、水滴の付着により、美観上からも定期的な清拭作業を必要としていて危険性を伴なうが、本発明の透明基材を装着し恨なな建築物においては、透明基材の表面は恨ななき、防汚性を有することから清拭作業回数を低減し得て、しかも清拭は極めて容易になし得

以下に本発明を実施例により具体的に説明するが本発明はこれらの実施例のみに限定される ものではない。

[実施例]

実施例において塗膜の形成された樹水性、防 汚性を有する透明基材の評価方法は次の通りで ある。

③ 耐久性の評価

湿度 90%、 温度 50℃の加速試験機にサンプルを入れ、 1 ケ月放置した後、上記①防汚性および②潜水性効果の確認と同様にそれぞれの効果の確認を行った。

実施例 1

式(A) で表わされる化合物として下記式(A-1)化合物 19.0g、式(B) で表わされる体 19.0g、式(B-1) 化合物 5.0gおよび添加 10 で表わられる 10 で表わられる 10 で表わらり 10 で表わらり 10 で表わらり 10 で表 10 で表 10 で表 10 で表 10 で表 10 で表 10 である 10

上記のようにして得られた組成物溶液にあらかじめ洗浄したガラス板(10cm×10cm、厚さ5mm)を浸漬後、6cm/minの遠さで引き上げ、梳いて加熱炉にて 200℃、30分焼成して、塗膜の形成された透明基材を得た。

この透明基材を前記の評価方法に従って評価し、その結果を第1表に示す。

比較例1

実施例 1 にて用いたと同様のガラス板について

な膜を形成することなく、無処理状態で評価
を行った。その結果を第 1 表に示す。

実施例2

実施例 1 における式 (A-1) 化合物に代えて下記式 (A-2) 化合物 16.4gを用いた他は実施例 1 と同様にして組成物溶液を調製し、これをガラス板に処理して塗膜の形成された透明基材を得た。この透明基材を評価し、その結果を第 1 表に示す。

の他の添加成分を第2表に示す量添加して実施例1と同様にして組成物溶液を調製した。さらに第2表に示すように式(A-1) 化合物あるいは式(B-1) 化合物それぞれに、その他の添加成分を添加して実施例1と同様にして組成物溶液を調製した。

また、比較例として第2表に示すように添加 成分のみの組成物溶液を調製した。

これらの組成物溶液を用いて、実施例 1 と同様にしてガラス板に処理して塗膜の形成された透明基材を得た。この透明基材を評価し、その結果を第3表に示す。

夹施例3

実施例 1 における式 (B-1) 化合物に代えて下記式 (B-2) 化合物 4.9gを用いた他は実施例 1 と同様にして組成物溶液を調製し、これをガラス板に処理して盤膜の形成された透明基材を得た。この透明基材を評価し、その結果を第 1 表に示す。

第 1 表

	外観	接触角 ^457#7	接触角水	防汚性 効 果	間水性 効果	耐久性 防汚性	耐久性 撥水性
実施例1	良好	74°	118*	Α	Α	Α	Α
2	良好	74*	109*	A	` A	Α	Α
3	良好	69°	115*	A	Α	Α	Α
比較例1	良好	9*	21*	С	D	-	

実施例4~10、比較例2~3

実施例 1 における式 (A-1) 化合物および式(B-1) 化合物の量を第 2 表の量とし、さらにそ

第 2 表

	必須成分(g)		ž	添加成			(g)
	(A-1)	(B-1)	X 1	X 2	хз	X 4	X 5
実施例4	19.0	5.0	6.8				
5	19.0	5.0		5.9		İ	
6	19.0	5.0			7.4	•	
7	19.0	5.0				2.2	
·8	19.0	5.0				ŀ	0.2
9	24.0		4.5				
10		24.0	4.5				
比較例2			5.8	20.0			
3		l	5.8	10.0	10.0		

Xl=テトラメトキシシラン

X2=γ-グリシドキシプロピルトリメトキシシラン

X3=ジメチルジメトキシシラン

X 4 = イソプロヒルアルコール 分散コロイタルシリカ: "オスカル1432" (触媒化成社製)

X5=エポキシ樹脂: "EP827" (油化シエル社製)

第 3 表

	外観	接触角 4キザデカン	接触角水	防汚性 効 果	根水性 効 果	耐久性 防汚性	耐久性 樹水性
実施例4	良好	68°	108°	Α	Α	Α	Α
5	良好	66°	106°	Α	A	Α	Α
6	良好	66*	110°	Α	Α	Α	Α
7	良好	72°	108*	Α	Α	Α	Α
8	良好	58*	99*	Α	Α	Α	Α
9	良好	40°	85°	Α	Α	Α	Α
10	良好	72°	118*	Α	Α	Α	Α
比較例2	良好	20*	73*	С	В	В	В
3	良好	30°	72°	С	В	В	В

実施例11

実施例1で得られた、塗膜の形成された透明 基材を第4表に示す薬品に24時間浸漬し、取り 出して直ちに洗浄した後、この透明基材を前記 の評価方法に従って防汚性の一b、撥水性の一 bを確認しその結果を第4表に示す。

表 .

秦 6	3 %	観	防污性 効 果	提水性 効 果
メタノール	変化	ナシ	Α	Α
アセトン	変化	ナシ	A	A
3%硫酸水剂	液 変化	ナシ	Α	Α
トルエン	変化	ナシ	Α	Α
3%水酸化升明水液		ナシ	A	Α
*	変化	ナシ	Α	А
17708474	- 変化	ナシ	Α	A
市販品洗剤、 漂白剤	変化	ナシ	A	Α
15%7=モニア水 港	液 変化	ナシ	Α	Α
四塩化炭素	変化	ナシ	A	Α
ガソリン	変化	ナシ	Α	A

また、比較例として上記のポリメチレンメタ クリレート板、ポリカーポネート板、CR-39 板 について塗膜を形成することなく無処理状態で 評価を行った。その結果を第6表に示す。

第 6 表

	基材 材質	接触角 ^キサテカン	接触角 水	防汚性 効 果	撥水性 効 果	耐久性 防汚性	耐久性 樹水性
実施例13	AC	72*	116*	A	Α	Α	Α
14	PC	72*	118*	Α	Α	Α	Α
15	CR	76*	118*	A	Α	Α	Α
比較例4	AC	20"	59*	С	D	-	-
5	PC	33*	72*	С	D	-	_
6	CR	9*	64°	С	D		_

AC=ポリメチルメタクリレート

PC=ポリカーボネート CR=CR-39

実施例16~18

実施例1~3において、ガラス板を予め2% - フッ酸水溶液にて1分間前処理し、充分水洗 した後、これを用いた他は実施例 1 ~ 3 と同様 にして塗膜の形成された透明基材を得た。

この透明基材を評価し、その結果を第7表に 示す.

実施例12

実施例1で得られた、遠膜の形成された透明 基材を、テーパー摩耗試験機にかけ、第5表に 示した回転数摩耗後のヘーズ値変化と防汚性、 担水性を評価し、その結果を第5 表に示す。

第 5 表

テーパー 摩耗回転数	ヘーズ値変化 (%)	接触角 ^+95#2	接触角水	防汚性 効 果	超水性 効 果
0	_	74°	118*	Α	Α
100	0.2	65*	108°	А	Α
300	0.4	60°	92*	A	Α
500	0.6	42*	74*	В	В

実施例13~15、比較例4~6

実施例1における透明基材のガラス板に代え てポリメチルメタクリレート板、ポリカーポネ ート板、ポリ(ジエチレングリコールピスアリ ルカーポネート) 板(以下、 CR-39 板と略す) を用い、組成物溶液に浸漬後の焼成条件を80 ℃、30分とした他は実施例1と同様にして強膜 の形成された透明基材を得た。

第 7 表

実施例	強 膜 組 成 (実施例)	外観	接触角件奶奶	接触角水	防汚 性 効果	增水 性 効果	耐久性 防汚性	耐久性 撥水性
16	1	良好	74*	118*	Α	Α	Α	Α
17	2	良好	70°	116*	A	Α	A	Α
18	3	良好	72°	117*	Α	Α	Α	A

実施例19、比較例7

実施例1にて得られた塗膜の形成された透明 基材および比較例として実施例1で用いたと同 様のガラス板について歯膜を形成することなく 無処理状態での表面摩擦係数測定および下記の 評価方法による耐擦傷性を評価した。それらの 結果を第8表に示す。

耐掠傷性の評価

表面をSW(ポンスター社製 # 0000)で掠 り、傷の程度を肉眼で観察し、以下の評価基準 で評価した。

- A.全く傷が見られない。
- B.少し傷が認められる。
- C. かなり激しく傷が付く。

第 8 表

	静止摩擦 係 数	動學療係数	耐擦傷性
実施例19	0.21	0.10	Α
比較例7	1.51	0.97	В

実施例20、比較例8

実施例13にて得られた塗膜の形成された透明基材および比較例として、実施例13で用いたと同様のポリメチルメタクリレート板について塗膜を形成することなく無処理状態での表面摩擦係数測定および耐擦傷性を実施例19と同様に評価した。それらの結果を第9表に示す。

第 9 表

·	静止摩擦 係 数	動 摩 掠	耐掠傷性
実施例20	0.23	0.11	Α
比較例8	0.84	0.52	С

展縮してフロントガラスに氷結するような環境下(0℃~-5℃)での走行テストにおいてフロントガラスでの氷結は全く認められなかった。次いで更に厳しい低温環境下(-10℃~-15℃)においてはフロントガラスでの氷結も認められるが、その解凍が早く、未処理のフロントガラスに比し著るしい差が認められた。

[発明の効果]

本発明の強膜の形成された樹水性、防汚性を 有する透明基材は実施例にても明らかとされる ように優れた効果が認められる。即ち、

- ① 想水性、防汚性に優れていて、埃り、水滴の付着、あるいはそれによる例えば水アカの発生などがなく、希れにそれらの発生があっても容易に除去することができて、洗浄の簡略化が図れる。
- ② 摺水性、防汚性の効果は持続性に優れ、半 永久的にその状態を維持する。
- ③ 耐薬品性にも優れていて、例えば海水が直接触れる船舶の透視野部においても効果を発

爽施例21

また雨天時においては表面の水滴は、はじかれ、走行による風圧との相互作用によって速やかに移動してしまい、ワイパーを使用することなく視界が確保された。

さらに、未処理のフロントガラスに付着して いる水滴が氷結する、あるいは空気中の水分が

揮する。

- ④ 広範囲の透明基材に対して特殊な前処理を施こすことなく、連続的に塗膜が形成され得て、経済的効果も極めて高い。
- ⑤ 被膜の形成された透明基材は、車輛、船舶、航空機、さらには建築物の透視野部に容易に装着し得て、従来の装着手法を採用し得る。
- ⑥ 樹水性、防汚性に優れることから、例えば 自動車のフロント部へ装着することによっ て、ワイパーなどを必要とすることなく、一 部の部品の装備を省略させる可能性をも有し ている。
- ⑦ また、例えば高層建築物、航空機などの透視野部の外方からの危険な作業を伴なう、消 は化作業を回避、あるいはその回数を減らす ことが可能となる。

以上のような効果は従来では使用不可能であった分野にまで、その適用範囲を拡大することが期待される。

代理人 内 田 明代理人 萩 原 亮 一 代理人 安 西 第二夫

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: ____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.